PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-042808

(43) Date of publication of application: 08.02.2002

(51)Int.CI.

4/48 H01M H01M 4/02 H01M 4/62 H01M 10/40

(21)Application number: 2000-223641

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

25.07.2000

(72)Inventor: ITO YOSHINORI

(54) NEGATIVE ELECTRODE MATERIAL FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY. METHOD OF PREPARING THE SAME, AND BATTERY USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a negative electrode for a lithium secondary battery. having less deterioration due to repetitive charge/discharge and high charge/ discharge capacity and high energy density.

SOLUTION: The negative electrode material for the lithium secondary battery contains a tin oxide having meso-pores of uniform diameter and shape. With the arrangement of the mesopores, the specific surface area is larger and lithium ions are smoothly stored and released. With the diameter of the pores being smaller and having narrow and uniform distribution, the tin oxide can be filled in the negative electrode with a high density. With the pores being regularly arranged and uniformly shaped, the thickness of a tin oxide layer is controlled to be constant and the uniform and easy diffusion of lithium in the tin oxide layer is ensured.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-42808

(P2002-42808A) (43)公開日 平成14年2月8日(2002.2.8)

Fターム(参考) 5H029 AJ03 AJ05 AK03 AK05 AL02

AM02 AM03 AM04 AM05 AM07 AM16 DJ08 DJ16 EJ11 HJ06 5H050 AA07 AA08 BA17 CA02 CA08 CA09 CA11 CB02 DA09 EA21 FA15 FA17 GA11 HA06

(51) Int. Cl.	識別記号	FΙ	F I			,J-ŀ,	(参考)
H01M 4/48		H01M 4/48			5H029		
4/02		4/02		D	5H050		
4/62		4/62		Z			
10/40		10/40		Z			
		審査請求	未請求。請求	 関の数11	OL	(全8	8頁)
(21)出願番号	特願2000-223641(P2000-223641)	(71)出願人	000001007 キヤノン株式会社				
(22)出願日	平成12年7月25日(2000.7.25)		下丸子3丁	下丸子3丁目30番2号			
		(72)発明者	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内				
		(74)代理人					
			弁理士 渡辺	徳廣			

(54)【発明の名称】リチウム二次電池用負極材料、その製造方法及びこれを用いた電池

(57) 【要約】

【課題】 充放電の繰り返しによる劣化が少なく、かつ 高充放電容量・高エネルギー密度を有するリチウム二次 電池用負極を提供する。

【解決手段】 均一な径と形状のメソ細孔を有する酸化スズを含むリチウム二次電池用負極材料。メソ細孔を配置することで比表面積を大きくしリチウムイオンの吸蔵、放出を円滑にすること、細孔径を小さく、かつ細孔径の分布を狭く均一にすることで負極中への酸化スズの高密度の充填を可能にすること、また細孔を規則性を持って配置し形状を均一にすることで酸化スズ層の厚みを一定に制御し酸化スズ層内部でのリチウムの拡散を均一かつ容易にする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 均一な径と形状のメソ細孔を有する酸化 スズを含むことを特徴とするリチウム二次電池用負極材 料。

1

【請求項2】 均一な径と形状を有し、細孔内に界面活 性剤の集合体を保持したメソ細孔を有する酸化スズを含 むことを特徴とするリチウム二次電池用負極材料。

【請求項3】 前記酸化スズが粉末状であることを特徴 とする請求項1又は2に記載のリチウム二次電池用負極 材料。

【請求項4】 前記酸化スズが膜状であることを特徴と する請求項1又は2に記載のリチウム二次電池用負極材

【請求項5】 請求項1乃至4のいずれかに記載の酸化 スズを含む負極材料を用いたことを特徴とするリチウム 二次電池。

【請求項6】 リチウム二次電池用負極材料の酸化スズ の製造方法において、溶媒にスズ系化合物と界面活性剤 を溶解する工程、溶媒中に含まれるスズ系化合物の加水 分解反応及び縮合反応を行う工程を具えたことを特徴と 20 するリチウム二次電池用負極材料の酸化スズの製造方 決.

【請求項7】 リチウム二次電池用負極材料の酸化スズ の製造方法において、溶媒にスズ系化合物と界面活性剤 を溶解する工程、溶媒中に含まれるスズ系化合物の加水 分解反応及び縮合反応を行う工程、該界面活性剤を除去 する工程を具えたことを特徴とするリチウム二次電池用 負極材料の酸化スズの製造方法。

【請求項8】 前記溶媒がアルコールであることを特徴 とする請求項6又は7に記載のリチウム二次電池用負極 30 リチウム合金を用いる方法として、特開平5-4738 材料の酸化スズの製造方法。

【請求項9】 前記スズ系化合物がスズの塩化物である ことを特徴とする請求項6乃至8のいずれかの項に記載 のリチウム二次電池用負極材料の酸化スズの製造方法。

【請求項10】 前記スズ系化合物がスズのアルコキシ ドであることを特徴とする請求項6乃至8のいずれかの 項に記載のリチウム二次電池用負極材料の酸化スズの製 造方法。

【請求項11】 請求項6乃至8のいずれかに記載の方 法により製造される酸化スズを含む負極材料を用いたこ 40 33211号公報には酸化錫をリチウム二次電池負極に とを特徴とするリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、サイクル寿命に優 れるとともに、高エネルギー密度を有するリチウム二次 電池用負極材料及びその製造方法とこれを用いたリチウ ム二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、携帯電話、ノート型パソコン、デ ジタルカメラ等携帯用小型機器が急速に普及し、電子機 50 うちに負極が膨張、収縮を繰り返し、クラック等を生じ

器のさらなる小型軽量化、薄型化への要望が非常に高ま っている。これに伴い、高容量で小型、軽量な電池への 期待も大きい。

【0003】これらの特性を満足するものとして、現在 リチウム二次電池が実用化されている。当初、リチウム 二次電池は負極に金属リチウムを用いていたが、高エネ ルギー密度を有する負極が得られる反面、充電時にリチ ウムがデンドライトと呼ばれる析出形態をとりやすいと いう欠点があった。

【0004】このデンドライトは樹枝状の結晶であり、 一旦形成されると急速に成長するため、セパレータを貫 通し正極と短絡して電池のサイクル寿命を著しく短くす る。また、上記デンドライトと正極との短絡により発火 が起きる場合もあり安全性に問題があった。さらに、こ のデンドライトが途中で切れ、活性を喪失すると負極の 容量が低下するという問題があった。このため、負極材 料として、金属リチウムにかえてカーボン系の材料を用 いることによりリチウム二次電池は製品化された。

【0005】このカーボン系材料は、黒鉛構造、即ち炭 素原子が形成する六角形網目構造を有する層が積み重な った結晶構造を有するものである。このカーボン材で負 極を構成すると、充電時にリチウムイオンがこれらの層 の間を通って内部に挿入されていくため、電極面でデン ドライトが発生することは少ない。

【0006】また、さらにリチウム二次電池の新しい負 極材料として、リチウムが格子間に可逆的に侵入一脱離 するような物質の探索が行われており、LixA(Aは Sn、Si、Mn、Al等)で表されるリチウム合金が 検討されている。例えばリチウムーアルミニウムなどの 1号公報、特開平5-190171号公報などが開示さ れている。

【0007】このような材料の他に最近では酸化錫系材 料が高い充放電容量を有する材料として注目されてい る。SnOzがLiイオンを可逆的に挿入できること は、SnO₁をエレクトロクロミックの電極に用いる例 として既に報告されており("J. Electroch em. Soc. "Vol. 140, No. 5, L81 頁)、特開平7-122274号公報、特開平10-2 用いた提案がなされている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】しかし、カーボン系材 料の理論容量は372mAh/gであり、金属リチウム の容量密度3850mAh/gに対して低く、リチウム 二次電池本来の特徴である高エネルギー密度を充分に達 成していない。

【0009】また、リチウムと合金化する物質の負極へ の利用にはサイクル性に問題がある。充放電を繰り返す

充分な集電性を維持できなくなるのである。例えば、従 来よりSnは、リチウムをドープ、脱ドープできる物質 として知られており、理論容量も790mAh/gとい う高い値を有している。 ("J. Electroche m. Soc. "Vol. 128, No. 4, 725 頁)しかし、板状のSnにリチウムをドープすると大き な体積膨張を伴うことからサイクル性の良い電池を作製 することは困難であった。

【0010】これは、度重なるサイクルにより体積変化 を繰り返したSnが、基板となる板状のSnからリチウ 10 ムを含んだまま遊離し、充放電に関与しなくなるためと 考えられている。酸化スズについては特開平7-122 274号公報においては、400~600mAh/gと いった高い放電容量が見出され、さらに特開平10-2 33211号公報では酸化スズ系材料の改良として比表 面積や細孔構造等の微構造が充放電容量に影響すること が記載されている。

【0011】例えば、比表面積を大きくすることで、リ チウムイオンを含む電解液との接触面積が大きくなり、 酸化スズ表面でのリチウムイオンを酸化スズ内部へ取り 20 込む速度、あるいはリチウムを酸化スズ内部から放出す る速度が単位重量あたりで増大すると記載されている。

【0012】しかし、特開平10-233211号公報 では比表面積が150m²/gより大きい酸化スズでは リチウム二次電池の負極中に酸化スズを高密度に充填す ることが困難であり、そのため一定の体積の電池に充填 可能な酸化スズの重量が低下してしまい、電池としての 充放電容量が低下する場合があるとの記述がある。

【0013】これは、特開平10-233211号公報 で提案された酸化スズの細孔半径の分布が0.05~2 30 5 nmと幅広く、また、細孔容積が0.1 ~0.5 c m³/gと大きいことから、実際は細孔径が分布内でも 大きいサイズのものが多く無駄な空間が大きくなってし まっているためと思われる。

【0014】つまり、単位重量あたりの充放電容量が確 保できても、実際は単位体積あたりの放電容量が小さ く、電池の小型化にはつながらない。小型、軽量電池の 負極として充放電容量を向上させるには、小さく、均一 な半径を持った細孔が配置される必要がある。また、こ のように細孔半径の分布が広いということは、その周囲 40 の酸化スズ層の厚みの分布も広いと予想される。

【0015】充電においては、取り込まれたリチウムが 非晶質、もしくは晶質の構造中を拡散し安定サイトを占 有する、また、放電においては安定サイトから放出され 表面まで拡散しなければならない。酸化スズ層が厚い場 合はこの拡散が律速になり、リチウムの吸蔵、放出量が 制限されると考えられ、安定した充放電を阻害するばか りか不可逆容量の増大にもつながり、サイクル性劣化の 原因ともなる。

細孔が占める容積の割合が大きくなり、無駄な空間を増 やすことで単位体積あたりの充放電容量を減らすことに なってしまう。また、特開平10-233211号公報 で提案された酸化スズの形状は粉末状のみである。粉末 形状の材料を負極とする際には結着剤が必要であり、ま た、粒子間の隙間が存在することで結果的に単位重量及 び、単位体積あたりの充放電容量を低下させる。

【0017】つまり、適切な半径をもった細孔を均一な 形状で規則性を持って配置し、無駄な空間は減らし、さ らに酸化スズ層の厚みも均一にすることが、よりリチウ ムの吸蔵、放出を円滑にし、電池の重量あたり、及び体 積あたりのエネルギー密度の向上につながるのである。 【0018】本発明は上記問題点を鑑みてなされたもの であり、充放電の繰り返しによる劣化が少なく、かつ高 充放電容量・高エネルギー密度を有するリチウム二次電 池用負極を提供することにある。また、本発明の他の目 的は、サイクル寿命に優れるとともに、高起電力、高充

[0019]

を提供することにある。

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため に、本発明は、リチウム二次電池用負極材料において、 均一な径と形状のメソ細孔を有する酸化スズを含むこと を特徴とする。

放電容量、高エネルギー密度を有するリチウム二次電池

【0020】また、リチウム二次電池用負極材料におい て均一な径と形状を有し、細孔内に界面活性剤の集合体 を保持したメソ細孔を有する酸化スズを含むことを特徴

【0021】また、前記酸化スズが粉末状であることを 特徴とする。また、前記酸化スズが膜状であることを特 徴とする。また、リチウム二次電池において、上記酸化 スズを含む負極材料を用いたことを特徴とする。

【0022】また、リチウム二次電池用負極材料の酸化 スズの製造方法において、溶媒にスズ系化合物と界面活 性剤を溶解する工程、溶媒中に含まれるスズ系化合物の 加水分解反応及び縮合反応を行う工程を具えたことを特 徴とする。

【0023】また、リチウム二次電池用負極材料の酸化 スズの製造方法において、溶媒にスズ系化合物と界面活 性剤を溶解する工程、溶媒中に含まれるスズ系化合物の 加水分解反応及び縮合反応を行う工程、該界面活性剤を 除去する工程を具えたことを特徴とする。

【0024】また、前記溶媒がアルコールであることを 特徴とする。また、前記スズ系化合物がスズの塩化物で あることを特徴とする。また、前記スズ系化合物がスズ のアルコキシドであることを特徴とする。

【0025】また、リチウム二次電池において、上記酸 化スズを含む負極材料を用いたことを特徴とする。ま た、リチウム二次電池において、上記製造方法によって 【0016】また、酸化スズ層が薄すぎると、相対的に 50 製造される酸化スズを含む負極材料を用いたことを特徴

とする。

[0026]

【発明の実施の形態】本発明によるリチウム電池用負極 材料は、メソ細孔を有する酸化スズを含み、該細孔が均 一な径と形状を有することを特徴とする。

【0027】これは細孔を配置することで比表面積を大きくしリチウムイオンの吸蔵、放出を円滑にすること、細孔径を小さく、かつ、細孔径の分布を狭く均一にすることで負極中への酸化スズの高密度の充填を可能にすること、また、細孔を規則性を持って配置し形状を均一に 10 することで酸化スズ層の厚みを一定に制御し酸化スズ層内部でのリチウムの拡散を均一かつ容易にすることを目的とした発明である。

【0028】よって、比表面積を大きくし、かつ電池負極中への酸化スズの高密度の充填を可能にするためには、リチウムイオンの移動が十分可能な範囲内であれば、細孔径は小さい方が好ましい。よって、いわゆるメソ構造(細孔径2~50nm)をもった酸化スズが適している。さらに本発明では、酸化スズの細孔径の分布を小さくし、形状を均一にすることを、以下のように界面活性剤の集合体を鋳型として用いることで可能とした。

【0029】溶媒中にスズ系化合物と界面活性剤を溶解させると、界面活性剤の集合体が鋳型となりその周囲でスズ系化合物の自己組織化が起こる。その後空気中の水分で加水分解がおこり、酸化スズメソ構造体となる。通常、リチウム電池用負極に対して繰り返し充放電を行うと、負極材料が膨張収縮を繰り返し、クラックを生じる等変形してしまう場合がある。

【0030】しかし、該酸化スズメソ構造体をリチウム電池用負極に用い場合は、高容量化が実現するだけでな 30 く、界面活性剤が細孔内部から細孔構造を支持するため、充放電による酸化スズの膨張収縮に強く、サイクル特性の向上につながる。

【0031】さらに、この生成物から界面活性剤を除去すると、メソポーラス酸化スズとなる。界面活性剤の除去は、焼成、溶剤による抽出、超臨界状態の流体による抽出等の方法を用いればよい。焼成は温度、時間を制御することでメソ構造を維持したまま容易に界面活性剤を除去することが可能である。

あれば用いることが可能である。

【0033】リチウム二次電池においては、リチウムイオンが電解液中を拡散して酸化スズの表面に到達する過程を円滑に行うことが電池の大電流対応、及び急速充放電にとってひとつの課題である。界面活性剤を除去した場合は細孔内への電解液の浸透及びリチウムイオンの拡散が容易になり、電池性能の向上につながる。細孔の径は界面活性剤の構造、分子長によって決まるため、細孔半径の分布を狭くすることが可能となる。

【0034】また、界面活性剤の濃度、反応温度、反応時間、塗布条件、乾燥条件等を制御することで、細孔配置に規則性を持たせることが出来る。すなわち、酸化スズ層の厚みを均一にすることも可能となる。スズ系化合物としては例えば塩化第一スズ、塩化第二スズ等のスズの塩化物やスズイソプロポキシド、スズエトキシド等スズのアルコキシドが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

「20035」溶媒としてはメタノール、エタノール等の ている。さらに本発明では、酸化スズの細孔径の分布を 小さくし、形状を均一にすることを、以下のように界面 20 を溶解可能ならこれに限るものではない。界面活性剤は 活性剤の集合体を鋳型として用いることで可能とした。 【0035】溶媒としてはメタノール、エタノール等の アルコールが適しているが常温で液体でありスズ化合物 を溶解可能ならこれに限るものではない。界面活性剤は 細孔を形成するばかりでなく、その形状により細孔径、 及び、形状を決定することが出来る。

【0036】例えばポリオキシエチレン(10)ドデシルエーテル<C₁, H₁, (CH₁ CH₁ O)」。OH>、ポリオキシエチレン(10)テトラデシルエーテル<C₁, H₂, (CH₁ CH₂ O)」。OH>、ポリオキシエチレン(10)ヘキサデシルエーテル<C₁, H₁, (CH₂ CH₁ O)」。OH>を使えばアルキル鎖長の減少とともに細孔径を減少させることが可能である。

【0037】また、HO(CH,CH,O)2。(CH,CH,CH,O)2。(CH,CH,CH,O)2。HOようなトリブロックコポリマーを用いれば大きな細孔を形成することも可能である。

【0038】また、酸化スズの形状は粉末状でも膜状でも形成可能である。粉末状の場合は容器中で反応溶液を加水分解、乾燥して酸化スズメソ構造体を作成した後、もしくはその後界面活性剤を除去してメソポーラス酸化スズを形成した後に、所望の粒径に粉砕すればメソ構造を維持したまま容易に粉末状となる。

【0039】一般的に行われている負極作成方法を用いたい場合は粉末状の酸化スズを用いればよく、大量生産性に優れ、また、従来の電池製造システムを利用することが可能である。

【0040】即ち、粉末材料をCu、Al、Ni、Ag 箔等の集電体上に付着させて電池負極を作成する場合、 より具体的には、集電体上に圧着する方法や、あるいは 粉末材料をペースト状にして集電体上に塗布しポリフッ 化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリエチ レン等の結着剤で固める方法等を用いる場合に適用でき る

【0041】また、本発明による酸化スズの形成方法を 用いれば膜状の酸化スズを形成することも可能である。 例えば、スズ系化合物と界面活性剤を溶解した反応溶液 を基板上に塗布し、基板上で加水分解、乾燥を行えば、 基板上に酸化スズメソ構造膜が形成される。さらに該酸 化スズメソ構造膜に対して焼成、溶媒抽出、超臨界状態 の流体による抽出等の処理を行うことによって界面活性 剤を除去すれば、基板上に酸化スズメソポーラス膜を形 成することが可能である。

【0042】基板はガラスが適しているが、電池構成の 10 際に集電体となるもの、例えばCu、A1、Ni、Ag 等の箔を基板として直接集電体上に酸化スズを形成する ことも可能である。塗布方法もディップコート、スプレ ーコート、スピンコート等既存の方法で構わない。

【0043】膜状の場合は負極作成の際の結着剤が不要 になり、また粒子間の無駄な隙間がなくなるため電池と しての単位重量及び単位体積あたりの充放電容量の向上 に有効である。

【0044】次に本発明による負極材料を用いた二次電 池について述べる。本発明によるリチウム二次電池は、 正極、負極、電解質、及びセパレータという一般的に用 いられている構成を適用して構わない。尚、本発明のリ チウム二次電池に使用する電解質としては、塩類を有機 溶媒に溶解させた電解液や固体電解質が使用できる。

【0045】この塩類としてはLiClO₄、LiAs F₆, LiPF₆, LiBF₄, LiB (C₆H₅)₄, C H, SO, Li、CF, SO, Li、LiC1、LiBr等 が挙げられる。

【0046】また有機溶媒として例示するならばプロピ レンカーボネート、エチレンカーボネート、ジエチルカ 30 ーボネート、ジメチルカーボネート、1,2-ジメトキ シエタン、1,2-ジエトキシエタン、アーブチロラク トン、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフ ラン、1,3-ジオキソラン、4メチル1,3-ジオキ ソラン、ジエチルエーテル、スルホラン、メチルスルホ ラン、アセトニトリル、プロピオニトリル、アニソー ル、酢酸エステル、酪酸エステル、プロピオン酸エステ ル等である。

【0047】この電解液は、通常、多孔性ポリマーやガ せて使用される。電解質が固体電解質の場合、上記塩類 がポリエチレンオキシド、ポリホスファゼン、ポリアジ リジン、ポリエチレンスルフィド、ポリビニルアルコー ル等やこれらの誘導体、混合物、複合体等に混合されて 使用される。また、この固体電解質は、負極と正極との セパレータも兼ねる。

【0048】一方、本発明のリチウム二次電池の正極を 構成する正極材としては、通常リチウム二次電池の正極 に使用される正極材が使用でき、例えばリチウムコバル ト複合酸化物、リチウムニッケル複合酸化物(LiN 50 価できる。

iO₂)、二硫化チタン、二酸化マンガン、スピネル型 リチウムマンガン酸化物(LiMn₂O₄)、五酸化バナ ジウムおよび三酸化モリブデンなどの種々のものを用い ることができる。

【0049】なお、上記正極材には、必要に応じてアセ チレンブラック、ケッチェンブラック、グラファイト等 の導電材料が、またポリテトラフルオロエチレン、ポリ フッ化ビニリデン、ポリエチレン等の結着剤が配合され

【0050】上記正極材に導電材料および結着剤を配合 して得られる正極合剤はステンレス鋼製網などの集電体 を芯材として加圧成形して成形体にするか、あるいは上 記正極合剤に溶媒を加えてペースト状にし、それをたと えば金属箔(たとえば、Al、Ti、Ptなど)からな る集電体上に塗布し、乾燥する工程を経て正極は作製さ

【0051】ただし、正極の作製方法は上記例示のもの に限定されることはない。さらに、電池の構成には集電 体、絶縁板等の他の構成部品があるが、特に限定される 20 ものではない。要するに角型、ペーパー型、積層型、円 筒型、コイン型など、種々の形状に応じて選定すればよ .45

[0052]

【実施例】以下に、好適な実施例を用いて本発明を詳述 するが、本発明の趣旨を越えない限り、以下の実施例に 限定されるものではない。

【0053】(負極の評価)本発明による酸化スズの、 電池負極材料としての特性は以下のように行った。図1 は、本発明による負極の特性を検討した簡易型電池セル を示す図である。セルはテフロン(登録商標)製であ り、作用極ケースおよび対極ケースはそれぞれSUS製 で集電体から導通をとれる構造である。

【0054】作用極には実施例において作製した負極を 用い、対極には金属リチウムを用いた。これに塩類とし TLiBF。(濃度1mo1/1)を、有機溶媒として 体積比が1:1のエチレンカーボネートとジメチルカー ボネートの混合溶媒を用い、セパレータに含浸させて使 用した。

【0055】上記の簡易型電池セルは本発明による負極 ラスフィルタのようなセパレータに含浸あるいは充填さ 40 の充放電性能を評価するために構成したものであり、金 属リチウムが放電する方向に電流を通じると、リチウム の溶解とともに本発明の負極にはリチウムイオンが吸蔵 されて充電される。また本発明の負極が放電する方向に 電流を通じた場合には負極からリチウムイオンが放出さ れて金属リチウムの表面上にリチウムが析出する。

> 【0056】このセル内は電気容量的に金属リチウムが 大過剰の状態で構成されており、充電時と放電時の金属 リチウムの電位は各々ほぼ一定値を示すので、実質的に は簡易型電池セルの特性から本実施例の負極の特性を評

【0057】そこで、充放電装置(北斗電工製)を用い て、上記簡易型電池セルの充放電サイクル試験を行い、 負極の特性について評価した。充放電サイクル試験は1 mA/cm²の定電流で、リチウム極に対して0~ 2. 0 Vの範囲で行った。なお、以下に示す放電容量 は、初回充電時の放電容量を示す。

【0058】また、サイクル性能の評価には、充放電サ イクル試験を10回繰り返し、1回目の放電容量に対す る10回目の放電容量の維持率((10回目の放電容量 /1回目の放電容量)×100(%))を測定した。

【0059】実施例1 (負極の作製)

エタノール10gにポリオキシエチレン(10)ドデシ ルエーテル1.0gを溶解し、無水塩化第二スズ2.6 gを添加し、30分間撹拌して反応溶液とした。なお、 ここまでの操作は窒素雰囲気下で行った。その後、大気 中に反応溶液を取りだし、40℃で3日間保持すること で、加水分解及び乾燥を行った。

【0060】乾燥後の試料についてX線回折試験を行っ たところ、面間隔5.07nmに回折ピークが観測され た。また、透過電子顕微鏡観察からも試料全体に渡って 20 な径と形状が観察され、細孔が規則性を持って配列した 均一な径と形状が観察され、細孔が規則性を持って配置 した酸化スズメソ構造体が形成されていることが確認さ れた。

【0061】こうして得られた酸化スズメソ構造体の8 0wt%に対し、導電助剤としてアセチレンブラックを 10wt% 、結着材としてポリフッ化ビニリデン10 wt%を混合して負極合剤を調製した。

【0062】この合剤を適量のN-メチルピロリドンに 溶解させて C u 板からなる集電体の上に塗布成型し、1 10℃で減圧乾燥した後、φ10mmの円板状に打ち抜 30 いて負極とした。この負極について、前記簡易型電池セ ルを用いて充放電サイクル試験を行ったところ、放電容 量は728mAh/gであった。また、放電容量の維持 率を測定したところ95%という高い値が得られた。

【0063】実施例2(負極の作製)

実施例1 と同様な方法で作成した酸化スズメソ構造体 を石英基板上に取り出し、電気炉を用いて350 ℃で 5時間焼成を行いポリオキシエチレン(10)ドデシル エーテルを除去した。この界面活性剤除去後の試料につ って均一な径と形状が観察され、細孔が規則性を持って 配列した構造は維持され、メソポーラス酸化スズが形成 されたことが確認された。

【0064】こうして得られたメソポーラス酸化スズの 80wt%に対し、導電助剤としてアセチレンブラック を10wt%、結着材としてポリフッ化ビニリデン10 wt%を混合して負極合剤を調製した。

【0065】この合剤を適量のN-メチルピロリドンに 溶解させて C u 板からなる集電体の上に塗布成型し、1 10℃で減圧乾燥した後、φ10mmの円板状に打ち抜 50

いて負極とした。この負極をについて前記簡易型電池セ ルを用いて充放電サイクル試験を行ったところ、放電容 量は734mAh/gであった。また、放電容量の維持 率は87%であった。

【0066】実施例3(負極の作製)

実施例1と同様な方法で調整した反応溶液を大気中に取 り出し、Cu基板上にスピンコート法で反応溶液を塗布 した。さらに反応溶液の塗布された基板を40℃の乾燥 器に17時間放置することで、加水分解及び乾燥を行 10 い、Cu上に膜を形成した。

【0067】このCu上の膜に対してX線回折試験を行 ったところ、面間隔5.32nmに回折ピークが観測さ れ、細孔が規則性を持って配置したメソ構造酸化スズが 形成されていることが確認された。さらに乾燥後のCu 基板をエタノール中に浸漬し、70℃、10時間の抽出 を2回繰り返すことでポリオキシエチレン(10)ドデ シルエーテルを除去した。

【0068】この界面活性剤除去後の試料について透過 電子顕微鏡観察を行ったところ、試料全体に渡って均一 構造は維持されメソポーラス酸化スズが形成されたこと が確認された。

【0069】このメソポーラス酸化スズが表面に形成さ れたCu板をφ10mmに打ち抜き、負極とした。この 負極について前記簡易型電池セルを用いて充放電サイク ル試験を行ったところ、放電容量は737mAh/gで あった。また、放電容量の維持率は90%であった。

【0070】実施例4(負極の作製)

エタノール10g にトリブロックコポリマー<HO $(CH_1CH_2O)_{10}$ $(CH_2CH_3O)_{10}$ $(CH_2CH_3O)_{10}$ H₂CH₂O)₂₀H>1.0gを溶解し、スズイソプロポ キシド3.6gを添加し、30分間撹拌して反応溶液と した。その後、Cu基板上にディップコート法で反応溶 液を塗布した。さらに、反応溶液の塗布された基板を4 0℃の乾燥器に17時間放置することで、加水分解及び 乾燥を行い、Cu上に膜を形成した。

【0071】このCu上の膜に対してX 線回折試験を 行ったところ、面間隔12.3nmに回折ピークが観測 され、細孔が規則性を持って配置したメソ構造酸化スズ いて透過電子顕微鏡観察を行ったところ、試料全体に渡 40 が形成されていることが確認された。このメソ構造体薄 膜をエタノール中に浸漬し、エタノール中に界面活性剤 を溶出させた。この後、薄膜試料に対して二酸化炭素を 流体として用いて31℃、72.8気圧の超臨界条件で 有機物の抽出を行った。

> 【0072】赤外吸収スペクトル等の分析により、超臨 界条件の下で乾燥させた後のメソポーラス酸化スズ中に は有機物はほとんど残存しておらず、ほぼ完全に界面活 性剤を除去することができたことが確認された。

> 【0073】この界面活性剤除去後の試料について透過 電子顕微鏡観察を行ったところ、試料全体に渡って均一

な径と形状が観察され、細孔が規則性を持って配列した 構造は維持され、メソポーラス酸化スズが形成されたこ とが確認された。

【0074】このメソポーラス酸化スズが表面に形成さ れたCu板をφ10mmに打ち抜き、負極とした。この 負極を用いて前記簡易型電池セルを用いて充放電サイク ル試験を行ったところ、放電容量は735mAh/gで あった。また、放電容量の維持率は90%であった。

【0075】比較例1 (負極の作製)

市販の酸化スズの80wt%に対し、導電助剤としてア 10 密度を有するリチウム二次電池を提供することが可能と セチレンブラックを10wt%、結着材としてポリフッ 化ビニリデン10wt%を混合して負極合剤を調製し た。この合剤を適量のN-メチルピロリドンに溶解させ てCu板からなる集電体の上に塗布成型し、110℃で 滅圧乾燥した後、φ10mmの円板状に打ち抜いて負極 とした。

【0076】この負極を用いて前記簡易型電池セルを用 いて充放電サイクル試験を行ったところ、放電容量は3 39mAh/gであった。また、放電容量の維持率は6 0%であった。

【0077】実施例5 (電池の作製)

図2は本実施例で作製したコイン型電池の断面図であ る。実施例3と同様な方法で作製したメソポーラス酸化 スズ膜を負極材料とし、Cu板を負極集電体とした。次 に、正極であるが、LiCoO₁粉末94wt%に対し て、結着材としてポリフッ化ビニリデン1wt%、アセ チレンブラック5wt%を混合、混練し、シート状に形 成した後、円板状に打ち抜き正極とした。

【0078】電解液は塩類としてLiBF。(濃度1m ○ 1/1)を、有機溶媒として体積比が1:1のエチレ 30 ンカーボネートとジメチルカーボネートの混合溶媒をセ パレータに含浸させて用いた。セパレータにはポリプロ ピレン多孔膜を用いた。

【0079】充電は定電流1mAで電圧4.0Vまで行 い、放電は2.7Vまで1mAの定電流で行った。この 結果、二次電池の形態でも実施例1、2、3、4と同様 に良好な負極特性は発揮され、高容量かつサイクル性の 良い二次電池を得ることが出来た。

[0080]

【発明の効果】本発明によれば、充放電の繰り返しによ る劣化が少なく、かつ高充放電容量・高エネルギー密度 を有するリチウム二次電池用負極を提供できる。また、 本発明による負極を用いてリチウム二次電池を作製する ことで、高サイクル寿命、高充放電容量、高エネルギー なった。

【図面の簡単な説明】

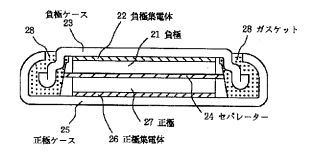
【図1】本発明の評価に用いた簡易型電池セルを示す模 式図である。

【図2】本発明の実施例5のコイン型電池を示す断面図 である。

【符号の説明】

- 11 集電体
- 12 作用極
- 20 13 セパレータ
 - 14 対極
 - 15 作用極ケース
 - 16 セル
 - 17 0リング
 - 18 対極ケース
 - 19 導線
 - 21 負極
 - 22 負極集電体
 - 23 負極ケース
 - 24 セパレータ
 - 25 正極ケース
 - 26 正極集電体
 - 27 正極
 - 28 ガスケット

【図2】



【図1】

